⑲日本園特許庁(JP)

⑩特許出題公開

◎ 公開特許公報 (A) 平2-790 ····

Slnt, Cl. *

歲別配号

庁内整理番号

母公開 平成2年(1990)1月5日

C 07 D 501/04 277/593 J 8615-4C

• •

/22 1 1 4

8615-4C 審査請求 未請求 請求項の数 6 (全13頁)

❷発明の名称

7-[2-(2-アミノチアゾールー4-イル)-2-ヒドロキシ

イミノアセトアミド] ー3ーセフエム化合物の製造法

②特 頭 昭33-330966

❷出 頤 昭63(1988)12月28日

優先権主張

❷1988年1月7日❸イギリス(GB)劉8800295

の発明者板板
の発明者を
を
の発明者を

和夫

兵庫県川西市見野字山形15

ייבר אל הדייבר מליקו אליים הניים אליים היינים

後 薜 二 郎

大阪府吹田市五月が丘南7-17-604 大阪府大阪市東区道修町4丁目3番地

1.発明的名称

サー【まーくまーアミノナアソールールールール ル)~まーヒドロキシイミノアセトアミド】-ま~セフェム化合物の製造法

1.特許請求の範囲

1) 式:

(式中、R¹ は有機基、

R^E はカルボキシ蓋束たは保護されたカルボキシ 筋を意味する)

で示される7-アミノー3-セフェム化合物また はアミノ基におけるその反応性静運体また仕その 塩も、女:

(式中、R^S はアシル主、

又はハロゲンを意味する)

で示される化合物をたはその場と反応させ、次い で生成する化合物を食³ のアシル基の観測反応に 付すことを特徴とする文:

(大中、R¹ およびR² は前と阿じ意味) で示される?- [2 - (2 - アミノテアソール -4 - イル) - 2 - とドロキシイミノアセトアミ ド】ー3ーセフェム化合物またはその塩の製造

2) 式:

(犬中、R² はカルボヤシ蓋または保護されたカ ルボヤシ基、

R^S はアシル基を意味する)。

で示される3ーセフェム化合物またはその塩を、 R³ のアンル基の製象反応に付すことを特徴とす る式:

(式中、 R² は前と同じ意味) で示される7-【まー(まーアミノテアソールー 4-イル) ~ま~ヒドロキシイミノアセトアミ ド] ~3-セフェム化合物またはその塩の最近

3) 式:

(次中、R² はカルボキシ高または保護されたカ ルボキシ基、 R³ はアシル基を意味する)

4) 女

(式中、 R³ はアシル基、
 エはハロゲンを意味する)
 で示される化合物立たはその位。
 5) まー(まーアミノナアゾールー4ーイル)ーまーアセトキシイミノアセテルクロリド・協能は
 (シン共性体) である特許請求の範囲係も項に記載の化合物。

4) 文:

(女中、R³ はアンル基を意味する) で示される化合物をたはその誰を、ハロゲン化剤 と反応させることを特徴とする。 *

(式中、且³ は背と同じ意味であり、 まはハロゲンを意味する) で示される化合物またはその塩の製造法。 3. 過間の野師な職用 ・この是情は7ー【8ー(3ーアミノテアゲール ・4ーイル)・2ーヒドロキンイミノアセトブミ ド】・3ーセフェム化合物またはその塩の鮮臭製 造法に関する。

さらに詳しくはこの発明は、下記一般式で示される 7 - [2-(2-アミノテアソールー4-イル) - 2 - ヒドロキシイミノアセトアミド] - 3

特別平2-790(3)

ーセフェム化合物またはその塩の、対応するアー
アミノーネーセフェム化合物またはその塩および、
まっ(スーアミノナアゾールーもーイル)ースー
アシルオヤンイミノアセテルハロゲン化物または
その塩からの高収率での新気製造技に関する。

(大中、R¹ は有扱基、

R² はカルボキシ基または保護されたカルボキシ 基を意味する)。

すなわち、この発明の目的は7- [2-(2-アミノテアゾールーもーイル] - 2-ヒドロキシ イミノアセトアミド] - 3-セフェム化合物(I) またはその場の質量工業的製造法を提供すること である。 従来、1-【を一(を一アミノナアゾールーも・ ーイル)→を一ドドロキシイミノアセトアミド】... - 3 - セフェム化合物(Ⅰ)は、例えば下記の方法 により製造されていた。

九法1

- (1) カルボキシ保護基の製象
- (2) カルボキン基に力けるその 反応性等等体の変化
- (3) アーアしノセフェム企会(とその反応

力庆1

Y-CH_COCH_COX

- (1) アミノ保険基の設備
- (2) ヒドロキシ品項基の設置

(女中、 ${f E}^1$ および ${f E}^2$ はそれぞれ其と同じ意味 であり、

R[®] はエテル基のようなカルボキシ保護基。 R[®] はタロロアセテル基のようなアミノ保護基。 R⁴ ルトドロカン展開本

しかしながら、方法1に関しては、二つの会分 な工程、大なわち、アミノ保護器の過入およびア ミノ保護器の設備が必要であり、使って目的セ ブェム化合物の政权率がそれ程高くない。

方法2に関しては、高値なセフェム化合物を初 財工器で使用しなければならず、従って政界化合 物を得るのに非常な高コストとなり、さらにこの 方法ではオキンム部分におけるアンテ男性体も生 成するので、さらに追加してアンテ男性体の分離 工場も必要となる。

この発明の発明者等は7-【3-(3-アミノナアゾールーもーイル)ー3-とドロキシ(ミノアセトアミド]ー3-セフェム化合物の工業的製造のための指々の方法を頻度研究し、その結果として3-(3-アミノテアゾールー4-イル)ー3-アシルオキシイミノアセテルハロゲン化合物またはその酸付加塩を安定な形で分離し、この発明の耐気を遊抜を完成することに成功した。

この発明の製造技は、式:

(式中、 R¹および R²はそれぞれ前と同じ意味) で示されるアーアミノー 3 ーセフェム化合物また はアミノ盗に対けるその反応性関導体またはその 塩を、水:

(文中、 R³ ピアシル基であり、Xは自と内で意 味)

で示されるを一(2-アミノテアゾールーも一イル)-2-アシルオキシイミノアセテルハロゲン 化物またはその塩と反応させ、次いで生成する化 合物をR³のアシル基の製態反応に付して、式:

(女中、R¹およびR²はそれぞれ前と同じ思味) で示される?-【ネー(ネーアミノテアゾールー 4ーイル)- ネーヒドロキシイミノアセトプミ ド)- ネーセフェム化合物を得ることを特徴とす

原料化合物(I) および目的化合物(I)の辞遺な 塩としてはセファロスポリンおよびペニシリンの 分野で使用される常用の塩が挙げられ、無機塩素 との塩、その例として、例えばナトリウム塩、カ リウム塩等のアルカリ金属塩、例えばカルシウム 塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、ア ンモニウム塩:有機塩基との塩、その例として、 例えばトリエナルアミン塩、ピリジン塩、ピコリ ン塩、エクノールアミン塩、トリエクノールアミ

この発明の製造技は下記反応式によって示され

またはアミノ高にお けるその反応性警導 体またはその塩

(求中、 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 および \mathbf{R}^3 はそれぞれ前と問じ意味)。

原料化合物を一(を一アミノテアソールーもーイル)。を一アシルオキシマミノアセテルハロゲン化物(質)には耐量化合物が合金れており、これらは下配反応式で示す力技によって製造すること

がて8る.

(式中、R³ および又はそれぞれ前と同じ意味)。 この発明の観点法によって得られる?- [2-(2-アミノテアゾールー 4-イル)-2-ヒド ロキンイミノアセトアミド]-3-セフェム化合

特(『)は強い抗菌作用を発達して、グラム陽性菌

およびグラム酸性菌を含む広汎な解放菌の生育を 阻止し、放歯癖として有用である。

この暗異者の上記記載における R¹、R²および R³ の定義の辞遺な例および載明を以下詳細に途 べる。

この明報者で使用する「低級」とは、特に指示 がなければ、炭素原子1個ないし8個、好ましく は1個ないし4個を有する基を意味するものとす ス

好選な「アシル等」としては、脂肪実アシル等、ならびに労者実理をたは複素環を合むアシル等が単げられる。それらのアシル等の好選な例としては、例えばホルミル、アセテル、プロピオニル、ブテリル、インブテリル、パレリル、インパレリル、オキサリル、スクシニル、ピパロイル等の低級アルカノイル等:

例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロボキジカルボニル、3 ~ シクロプロピル エトキシカルボニル、イソプロボキシカルボニ ル、プトキシカルボニル、第三級プトキシカルボ ニル、ペンテルオキシカルポニル、ヘキシルオキシカルボニル等の低級アルコキシカルボニル等の低級アルコキシカルボニル系:

例えばメシル、エタンスルホニル、プロパンス ルホニル、1ーメテルエタンスルホニル、ブタン スルホニル等の怪破アルカンスルホニル並;

例えばペンゼンスルホニル、トシル等のアレー ンスルホニル基:

切えばペンゾイル、トルオイル、キシロイル、 ナフトイル、フタロイル、インダンカルボニル等 のアロイル基:

例えばフェニルアセテル、フェニルプロピオニ ル中のアル(低級)アルカノイル並:

例えばペンジルオキシカルボニル、フェネテル オキシカルボニル等のアル(仏袋)アルコキシカ ルボニル基等が挙げられる。

上記アシル部分は複常、真常、ファ常かよび妖 常のようなハロゲン等のような適当な歴典基少な くとも1値を有していてもよい。

肝道な「保護されたカルボキシ盖」としては、 ペニシリンセたはセファロスボリンを合物に対い てそれらの3位または4位に常用されるエステル 化されたカルボキシ基が挙げられる。

「エステル化されたカルボキシ高」の舒道な 『エステル部分』としては、例えばメナルエステ ん、エテルエステル、プロビルエステル、イソブ ロビルエステル、ブテルエステル、イソブテルエ ステル、第三級プナルエステル、ペンテルエステ ル、第三級ペンテルエステル、ヘキシルエステル 寺の世級アルキルエステル、彼えばピニルエステ ル、アリルエステル寺の低級アルケニルエステ ル、例えばエナニルエステル、プロピニルエステ ル等の低級アルヤニルエステル、例えばメトャシ メナルエステル、エトキシメナルエステル、イソ プロポキシメナルエステル、Lーメトキシステル . エステル、1ーエトキシエナルエステル等の信息 アルコキシ(気味)アルキルニステル。彼とピュ ナルナオノナルニステル、ニナルナオノナルエス テル、エナルナオニナルエステル、イソプロピル ナオノナルエステル等の伝統アルキルナオ(佐 買うアルタルエステル、例えば2-ロクドエテル

エステル、2.2.2ートリクロロステルエステル 手のモノ(またはジまたはトリ)ハロ(低級)ア ルテルエステル、何えばアセトテシメテルエステ **ル、プロビオニルオキシメテルエステル、ブテリ** ルオキシメナルエステル、イソプテリルオキシメ ナルエステル、パレリルオキシメテルエステル、 ピペロイルオキシノナルエステル、ヘキサノイル オキシナナルエスナル、ネーアセトキシエナルエ ステル、2ープロピオニルオキシエナルエステ A、 l ープセトキシプロピルエステル等の低級ア ルカノイルオキシ(低級)アルキルエステル、例 えばメナルメシルエステル、ミーメシルエテルエ ステル等の低級アルカンスルホニル(信服)アル キルエステル、何えピペンジルエステル。4~メ トキシベンジルエステル、4-ニトロベンジルエ ステル、フェネテルエステル、ベンズヒドリルエ ステル、トリナルエステル、ピス(メトキシフェ ニル)メナルエステル、3.4ージメトキシベン ジルエステル、もっヒドロキシー 8.6ージ第三 級 ブテルベンジルエステル等の適当な世技器 1 個

以上を有じていてもよいモノ(またはジまたはト リンフェニル(佐袋)アルキルエステルのような 保険売1個以上を有していてもよいアル(低級) アルキルエステル、例えばフェニルエステル、ト リルエステル、第三級プテルフェニルエステル、 キシリルエステル、メシナルエステル、クメニル エステル、サリナルエステル等の適当な気後基1 個以上を有していてもよいアリールスステル、個 えばフタリジルエステル等の従常領エステル、傍 えばトリステルシリル、トリニテルシリル、イソ プロピルジメナルシリル、第三級プナルジメナル シリル、ジイソプロピルメナルシリル等のトリ (位級)アルキルシリルのようセトリ最終シリ 4、何えばトリフェニル等のトリアリールシリ ル、例えばトリベンジルシリル等のトリアル(低 及)アルキルシリル等が挙げられる。

好道な「有限基」としてはセファロスポリン化 合物の三位に常用される基が挙げられ、脂肪疾 基、矛を疾基分よび復君領基、例えばノナル、エ ナル、プロピル、イソプロピル、ブナル、イソブ ナル、第三役プナル、ペンナル、ネオペンナル、 第三段ペンナル、ヘキシル等の低級アルキル芸:

例えばビニル、1ープロペニル、アリル、1ー メテルアリル、1または3または3ープテニル、 1または3または3または4ーペンテニル、1ま たは3または3または4または5ーヘキセニル等 の低級アルケニル高;

得えばフェニル、トリル、キシリル、クメニ ル、ナフテル等のアリール基:

例えばフリルテオメテル、テアソリルテオメテル、テアジアソリルテオメテル、テトラソリルテ オメテル等の復業選テオメテル高:

例えば1ーメテルピロリジニオメテル、1-エ ナルピロリジニオメテル、1-メテル-2-ヒド ロキンメナルピロリジニオメテル、1-メテル-3-カルパセイルオキンメテルピロリジニオメテ ル等のような1-保設アルキルピロリジニオメテ ル等の節四級空業属子を有する復業項メテル基が その例として挙げられる。 好通な「ハロゲン」としては塩素、真常、妖者 事が挙げられる。

R^I 、R² およびR³ の好せしい実施が徹は下 足のとおりである。

R¹ は例えばピニル等の低級アルケニル高; または復常環ナオメナル高、好ましくは何えば 1.8,4ーナアジアゾリル等のイオク原子1個か よび宣素原子1個ないしま像を含む5員労者集故 乗用品:

 \mathbf{R}^2 はカルボキシ基またはエステル化されたカルボキシ基、好ましくはトリ(低級)アルキルシリルオキシカルボニル基、好ましくは例えばトリメテルシリルオキシカルボニル等のトリ(\mathbf{C}_1 – \mathbf{C}_2)アルキルシリルオキシカルボニル等のトリ

 R^3 は低級アルカノイル基、好ましくは例えば アセナル等の $C_1 - C_4$ アルカノイル基である。

この発明の目的化合物(I)の製造法を以下非額に設明する。

最高度1

化合物(胃)をたはその塩は、化合物(胃)をたは アミノ基におけるその反応性肺準体をたはその塩 を、まー(まーアミノナアゾールーモーイル)ア シルオキシイミノアセテルハロゲン化物(胃)また はその塩と反応させることにより製造することが できる。

化合物(E)のアミノ基における好適な反応性制 準体としては、化合物(E)とピス(トリメテルシ リル)アセトアミド、モノ(トリメテルシリル) アセトアミド母のようなシリル化合物との反応に よって生成するシリル関導体が挙げられる。

化合物(F)の野道な塩としては、化合物(I)に ついて何承したような塩が挙げられる。

反応は適常、水、アセトン、ジオキサン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メテレン、塩化エナレン、テトラヒドロフラン、酢酸エテル、N・N・ジメテルホルムアミド、ピリジンのような言用の非様中で行われるが、反応に選挙響を及ほさない遊戯であればその他のいかなる有機節級

中でも反応を行うことができる。これらの常用の 物媒は水との現合物として使用じてもよい。

反応はアルカリ金馬皮融水岩塩、トリ(低量) アルキルアミン、ピリジン、ガー(低級)アルキ ルモルホリン、対・ガージ(低級)アルキルペン ジルアミン等のような無機塩基または有機塩基を 存在させて行ってもよいし、存在させずに行って もよい。

反応機能は特に限定されないが、通常は冷却下 または常備で反応が行われる。・・・

この反応において、 3.2 のカルボキシ保護基が 反応中またはこの製造法の製品環中に設定される 場合も、その範疇内に包含される。

この反応に使用される化合物(量)またはその塩 はこの発明の発明者等によって初めて安定な形で 単都され、それによって反応は高収率で進行し、 脳生成物の回収工程が不必要となるので命令に使 利になり、反応物の量を教真の条件で容易に管理 することができる。

製造技2

化合物(I)またはその塩は、化合物(F)または その塩を見³ のアンル盖の製剤反応に付すことに より製造することができる。

この設施反応は化合物(F)を競技することなく、製造法1と同じ反応協質中で行うのが日ましい。

この股票反応は加水分割; 遠元等のような常族 に従って行われる。

加水分解としては酸または塩基甲を使用する方法が挙げられる。これらの方法は製脂すべきアシル基の性質によって選択すればよい。

野道な娘としては例えばず酸、トリフルオロ砂酸、ペンゼンスルホン酸、pートルスンスルホン酸、な物等の有機酸または無機酸が挙げられる。さらに上記憶の代わりに三ファ化ホウ度ステルエーテル等のルイス酸もこの反応に使われる。反応に近した酸は酸酸すべきアシル基の種類によって記れてることができる。製剤反応を酸によって行う場合には、反応を原媒の存在下または存在さ

せずに行うことができる。好道な海峡としては例 えばノテノール等のアルコールのような有級沿堤 が挙げられる。

好酒な塩蒸としては、何えば水酸化ナトリク ム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、 例えば水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム等 のアルカリ土頭全国水理化物、領えば炭酸ナトリ クム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩、例 えば皮徴マグネシウム、袋鹿カルシウム等のアル カリ土頭金黒炭酸塩、供えば炭酸太富ナトリウ ム、炭酸水震カリウム等のアルカリ金属炭酸水素 塩、洗えば砂筒ナトリウム、砂磨カリウム等のア ルカリ金属酢酸塩、何えば沸酸マグネシウム、沸 茂カルシウム等のアルカリ土類金属排除塩、抑え ば焼酸水井二ナトリウム、焼酸水井二カリウム等 のアルカリ会国境歴史書佐等のような無機は基が その頃として挙げられる。塩塩を使用する加水分 鮮はしばしば水または黒木性有機溶媒またはそれ らの混合物中で行われる。

選兄法としては例えば水常化ホウ電ナトリウム 等の水常化ホウ素アルカリ金属による選兌、常用 の施理を使用する機能選兄等がその例として挙げ られる。

反応温度は特に限定されないが、通常は冷却下 ないし知識下に反応が行われる。

この設施反応においては、 R² のカルボキン像 認為が反応中またはこの製造法の後急及工器中に 製象する場合もその策略内に包含される。

この是項の製造依は抜け位ででしまってスーア ミノナアゾールーもってル、) ~ まーヒドロキシイ ミノアセトアミド] ~ まーセフェム化合物(1)特にスーピニルーネーセフェム化合物の再収率による工業的製造技として非常に有用である。

出発物質のまって、2~アミノテアゾールーもー イル)~2~アシルオキシイミノアセテルハロゲン化物(目)またはその塩の製造技を以下に及明する。

出発化合物(目)またはその塩は化合物(目a)を パロゲン化剤と反応させて製造することができ 化合物(質)の舒通な塩は塩基との塩であり、化合物(質e)の舒通な塩は化合物(ξ)について例示したような塩基との塩または酸付加塩が挙げられ

化合物(目e)は快速の製造技で記された方法: たは常用の方法によって製造することができる。

この反応で使用される舒適なハロゲン化剤は五 塩化洗、オキン塩化排、塩化デオニル、ホスゲン 等のカルボン酸を酸ハロゲン化物に変換できる常 用のものが挙げられる。

反応は通常、塩化メナレン、クロロホルム等のような常用の溶媒中で行われるが、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればその他のいかなる溶媒中でも反応を行うことができる。

反応義度は特に限定されないが、通常は冷却下 または常保で反応が行われる。

化合物(目)の複数塩のような酸付加塩は安定な 結晶形で単離されることができ、特に本発明の反 応には野ましい。 以下この是明を最適例および実施例に従って型 明する。

製造房 1

まー(まーアミノナアゾールーモーイル)- 2 ーヒドロキシィミノ酢酸エテル(シン異性体) (172g)のエケノール(1.6g)中部満線に、1 ド水酸化ナトリウム水溶液(840m)を提拌下は でで30分間かけて胸下する。排下井下袋、さらに 同番で1.5時間浸拌を続ける。反応混合物を5で に冷却し、5でで1時間撹拌後、沈殿を被取して エケノールで洗浄し、五酸化物で真空乾燥して、 2.--(2-アミノナアゾールーモーイル)- 2 --ヒドロキシイミノ酢酸ナトリウム・二水化物(シン具性体)(154.7g)を得る。

mp : 130-131℃(分解)

IR (xfo-1): 3520. 3300. 1600. 1580 cm⁻¹
HBR (DMSO-d₆, 8): 6,97 (2H.br s). 7.33

この化合物(20g)を水(50m)から再設品して純物質(12.6g)を得る。

ap : 133-134℃(分解)

.元常分析...C58a8303SNa-2820として....

計算值: C 24.49. 8 3.27. Ⅲ 17.14.

S 13.08. He 9.39. HgO 14.69

突进保: C 24.65. B 3.31, # 17.38,

S.13.31. He 9.67. HeO 14.75

製造例 2

2-(2-アミノナアゾールーもーイル)-3
-ヒドロキシイミノ酢酸ナトリウム・二水化物
(シン具性体)(20.9g)の水(150m)溶液
に、無水砂酸(23.5g)を23-25でで50分関かけ
て加える。通知中、10%貨酸カリウムを加えて反
応減合をpH6.0-8.3に保つ。提齢を20分関酸けた
決、6 N塩酸を加えて反応混合物を離核にして成
3 とする。全域する沈暖を絶なしてエテノールお
よびジイソプロピルエーテルで周次洗浄し、次い
で 五酸化器で其空乾燥して、水1.1分子を含む 3
-(3-アミノナアゾールーもーイル)-3-ア
セトキシイミノ酢酸(シン異性体)(17.6g)を
ある。

mp : 138-140℃(分解)

IR (250-A) : 3400. 3100. 1780. 1630 cm⁻¹
HHR (DMSO-d_g, 8) : 2.20 (58.9), 7.25
(18.9)

製造領3

mp: 128-130で(分解)

1R (250-2): 3300. 1800. 1780. 1840.

1500 cm⁻¹

最高级

まー(ユーアミノナアゾールーもーイル)- 3 ー ヒドロキシイミノの酸ナトリウム・二水化物 (シン具性体)(49.0g)のN・N・ジメナルホ ルムアミド(240m)溶液に、無水の酸(40.8g) を理律下25℃で30分間かけて降下する。さらに30 分間提择を続け、次いでの酸ニナル(240m)を 反応銀合物に加える。 5 ℃で1時間提择後、結 品を維取して、ユー(ユーアミノナアゾールーも ーイル)- 3 ーアセトキシイミノの酸ナトリウム ・ド: ドージメナルホルトアミド(シン具性体) (58.84g)を得る。

18 (250-2) : 3300. 3100. 1765. 1660. 1620.

1550 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₈, 8) 1 2,25 (38.s), 2,87 (38.s), 3.02 (38.s), 7,18 (18.s), 7,95 (18.s)

製造例 5

まっ(ユーアミノナアソールー4ーイル)-ネ -アセトキシイミノ的助ナトリウム・N・N・ジ メナルホルムアミド(シン典性体)(58.8g)の 水(1050ml)溶液に感性炎(5.9g)を操件下室 量で加える。10分間接持後、成合物を譲避する。 速度を 8 円塩酸でpBS.5に調整して 5 −10℃で 3 時間保护する。佐屋を確取して、2 −(2 − アミ ノナアゾールー 4 − イル)− 2 − アセトキシィミ ノ的酸・二水化物(シン典性体)(44.5g)を得る。

IR (250-4): 3450. 3100. 1750. 1600 cm⁻¹
HHR (DESO-4₈. 8): 2.17 (3H.m). 7.20
(1H.m)

元男分析 Cyllylly045・2820として、

計算値 : C 31.70. 〒 4.15. 〒 15.85.

S 12.00. RgO 13.50

東西韓 : C 31.80. B 3.82. W 10.06. S 12.28. NgO 13.39

東路領」

ナーアミノー8ーピニルー3ーセフュムー4ー カルボン酸(4.62g) およびピス(トリメテルレ リル)アセトアミド(8回)のテトラヒドロフラ ン(50m) 市級に、3-(2-アミノナアゾールー4-イル)-3-アセトキシイミノアセテルグルロリド・塩酸塩(シン具性体)(6.8g)を操作下.0 セセ少量ずつ加える。0-5 セモミ時間操作を使ける。反応混合物を冷水(250m)中に注ぎ、次いで生成する沈麗を確取して冷水で洗冷し、三酸化類で真空乾燥して、7-[2-(2-アミノナアゾールー4-イル)-2-アセトキシイミノアセトアミド]-3-ビニル-3-セフェムー4ーカルボン酸(シン男性体)(7.44g)(収率:85.1%)を得る。

IR (x9>->) : 3250, 1770, 1750, 1705, 1650. 1590, 1540 cm⁻¹

HHR (DESO-dg. 8) = 2.38 (SH. s). 3.60. 3.87 (2H.ABq.J=18Hz). 5.28 (1H.d.J=5Hz). 5.32 (1H.d.J=17Hz). 5.60 (1H.d.J=17Hz). 5.82 (1H.dd.J=17Hz). 5.82 (1H.dd.J=17Hz). 8.92 (1H.dd.J=10Hz.J=17Hz), 7.17 (1H.s). 9.97 (1H.d.J=18Hz)

実施例 2

アー[まー(まーアミノナアゾールーもーィ ル)ーまーアセドキシイミノアセトアミドリー3 ーピニルーまーセフェムーもーカルボン競(シン 男性体)(1.3g)および塩化アンモニウム(481.5 mg)の水(21ml)とメタノール(15ml)との混合 毎中毎月底に、18%皮酸カリウム水道放き液体 下弦量で、反応複合物がpRS.Oになるまで油下す る。10%異様カリウム木磨機を加えてpH8.0に保 ちながら、再進で1.5時間推荐を続ける。18年 競を加えて反応混合物をp85.8に無数した後、メ タノールを滅圧下に母去する。 疎る水溶液を1N 塩歳でp32.5に異金し、次いで5~10℃で30分回 操护する。生成する沈陽を被取して冷水で洗浄 し、次いで五酸化物で真空栽集して、7~【2~ (2-7 ミノナアゾールー (- イル) - 2 - ヒド ロキシイミノアセトアミド]ーミービニルーミー セフェムーもーカルボン酸(シン具性体)(BSO 叫)(収率:70.0%)を得る。

IR (x50-4) : 3300, 1780, 1660, 1605.

1840 cm⁻¹

MHR (DMSO-d₆, 6): 3.53. 3.80 (2B.ABq.

J=18Hz), 5.17 (1B.d.J=5Hz), 5.28 (1B.

d.J=10Hz), 5.57 (1B.d.J=17Hz), 5.78

(1B.dd.J=8Hz, J=5Hz), 6.68 (1B.e), 6.90

(1B.dd.J=17Hz, J=10Hz), 7.07 (2B.br.e),

9.42 (1B.d.J=4Hz), 11.25 (1B.br.e)

2371

7-アミノー3-(1.2.4-アアジアゾールー5-イル) テオメテルー3-セフェムー4ーカルボン酸(990mg) およびモノトリメテルレリルアセトアミド(3.0g) のテトフヒドロフラン(15 世) 海波に、2-(2-アミノテアゾールー4ーイル) -2-アセトキシイミノアセテルクロリド・塩酸塩(シン男性体)(937.2mg) を提件下5でで少量でつ加える。0-5でで1時間提件を設ける。反応混合物を訴放エテル(30ml)と市水(10ml)との混合物中に注ぐ。有限層を分取して塩化ナトリクム類和水溶液で食冷し、低酸マグネックムで技術して溶媒を球圧下に自虫する。強速

もジイソプロピルエーテルで放砕して、7-[2 -(3-アミノナアソールーもーイル)-2-ア セトキシイミノアセトアミド]-3-(1.2.4 -ナアジアソール-5-イル)ナオメテル-3-セフェム-4-カルボン酸(シン異性体)(1.45 g)(収率:80.3%)を作る。

IR (25.-4) : 3300. 1770. 1650. 1610. 1539 cm⁻¹

HHE (DMSO-d₆. 8): 3.57. 3.77 (22.ABq.

J=16Hx), 4.30. 4.80 (28.ABq.J=16Hx).

5.17 (1H.d.J=5Hx), 5.82 (1H.dd.J=8Hx.

J=5Hx), 7.04 (1H.e), 7.30 (2H.br s).

8.70 (1H.e), 9.90 (1H.d.J=8Hx)

主限机泵

アー【 3 ー (3 ー アミノナアゾールー 4 ー イル) ー 3 ー アセトキシイミノアセトアミド] ー 3 ー (1・2・4 ー ナアジアゾールー 5 ー イル) ナオノナルー 3 ー セフェムー 4 ー オルボン酸 (シン美体体) (1.0%g) カよび単位アンモニウム (321 %g) の水(15㎡)とノタノール (10%g) との組合

物中思清液に、10%及散力リウム水溶液を提拌下支量で、反応混合物がp88.0になる。まで洗下する。10%皮酸カリウム水溶液を加えてp88.0に保 ちながら、同量で1.5時間度拌を積ける。1 N 塩酸を加えて反応混合物をp88.0に調整した後、混合物からメチノールを留金する。或る水溶液を1 N 塩酸を加えてp82.5に関策し、5-10でで30分間使拌する。生成する技能を減取して冷水で洗浄し、次いで医酸化炉で実空乾燥して、7-[2-(3-アミノナアゾールー&ーイル)ー2-ヒドロキンイミノアセトアミド]ー3-(1.2.4-ナリアゾールー 5-イル)ナオメナルー3-セフェムー4-カルボン酸(シン具性体)(805mg)(収率:80.8%)を得る。

IR (**--b) : 3200. 3080. 1760. 1690. 1650. 1605. 1550 cm⁻¹

HMR (DMSO-d₈, 8) : 3,75, 3,57 (28,ABq. J=1882), 4,30, 4,50 (28,ABq.J=1882), 5.18 (18,d.J=582), 5,78 (18,dd.J=882, J=582), 6,65 (18,2), 7,07 (18,br.s),

8.70 (18.s). 9.40 (LM.d.J=5hs), 11.25 (18.s)

克斯男多

१~[1~(1~アミノナアゾールームーィ ん)ーユーアセトキシイミノアセトアミド]ーま ーピニルーを一セフェムーも一カルボン酸(シン 男性体)(1.0g)のメタノール(20単)中盛病 波に満年間(0.9㎡)を加える。 旅合物を宝温で 1.5時間提辞する。反応療技に水(20㎡)を加え る。水溶液を皮膜水滑ナトリクム維和水溶液で pB3.0に調整し、建選して少量の不存物を熱虫 し、規圧下にメタノールを発虫する。政法に塩化 ナトリクム自和水溶液(30㎡)を加え、次いで宝 進で30分間提择する。生成する結晶を建設し、水 沈して、7~【2~(2~アミノデアゾールーム - イル)- 2 - ヒドロキシイミノアセトアミド] ーろービニルーろーセフェムーもーカルボン酸 (シン具体体)(892mg)(収率:78.8%)を得 8.

IR (250-4) : 3300. 1780. 1860. 1805.

1540 cm⁻¹

HHR (DMSO-dg, 8) * 3.53. 3.80 (2H.ABq, J=18Hz). 5.17 (1H.d.J=SHz). 5.28 (1H, d.J=10Hz). 5.57 (1H.d.J=17Hz). 5.75 (1H.dd.J=8Hz. J=5Hz). 6.65 (1H.s), 6.90 (1H.dd.J=17Hz. J=10Hz). 7.07 (2H.bc s), 9.42 (1H.d.J=8Hz). 11.25 (1H.bc s)

REER

アーアミノー3ービニルー3ーセフェムー4ーカルボン酸ペンズヒドリル・塩酸塩(2.14g)かよびピス(トリノナルシリル)原常(2.04g)のテトタモドロフラン(25m)溶液に、2ー(2ーアミノナアゾールー4ーイル)ー2ーアセトキシイミノアセナルクロリド・塩酸塩(シン異性体)(1.7g)を境持下0~5℃で加える。0-6℃で30分間後持を続ける。反応混合物に動散エテル(50m))および水(25m)を加える。生成する洗燥を減取して、アー[2-(2-アミノテアゾールー4-イル)-2-アセトキシィミノアセトアミド]-3-ビニルー3-セフェムー4ーカルボ

ン酸ペンズヒドリル・塩酸塩・酢酸エナル(シン 男性体)(3.25.5.)(収率: 89.6%)を得る。..... IR (x50-6): 1780, 1760, 1705, 1690, 1880, 1630, 1580, 1530 cm⁻¹

HHR (DHSO-d₆, 8) > 2.20 (3H.s), 3.67, 3.87 (2H.ABq.J=18Hz), 5.27 (1H.d.J=5Hz), 5.30 (1H.d.J=10Hz), 5.65 (1H.d.J=17Hz), 5.68 (1H.d.J=8Hz, J=5Hz), 6.75 (1H.dd.J=17Hz, J=10Hz), 6.92 (1H.s), 7.17 (1H.s), 7.33 (10H.s), 9.97 (1H.d.J=8Hz)

皮质伤了

アーアミノン3ービニルー3ーセフェムー4ーカルボン酸ペンズとドリル・塩酸塩(純度: 94.5 %)(2.27g)および砂酸エテル(85mm)のテトラヒドロフラン(25mm)中懸潤液に炭酸水常ナトリウム(1.84g)合有水(25mm)を提择下5でで加える。塩合物を5℃で5分間提择する。この混合物に2ー(2ーアミノテアゾールー4ーイル)ー2ーアセトキシイミノアセテルクロリド・塩酸塩(シン具性体)(2.13g)を提择下10分間かけ

て油下して加える。残法に及及水果ナトリウム的 和水溶液(ませ)を加えた後、5.℃で15分間選样。 する。放験物を波通し、有機所を分散して1 米塩 度(25td)を5.℃で15分間設体しながら加える。 生成する沈段を接取して耐酸エテルで洗浄して、 7-{2-(2-アミノナアゾールー4-イル) -2-アセトキシイミノアセトアミド}-3-ビニルー3-セフェムー4-カルボン酸ペンズヒド リル・塩酸塩・助酸エテル(シン具性体)(3:58 ェ)(収率:98.4%)を得る。

lR (***-*) i 1780, 1760, 1705, 1690, 1680, 1580, 1580, 1580, 1530 cm⁻¹

2298

T-[2-(3-アミノナアゾールー4-イル)-2-アセトヤシイミノアセトアミド]-3-ビニルー3-セフェムー4-カルボン酸ペンズヒドリル・塩酸塩・砂酸エテル(シン具性体)(300mg)のメケノール(5 mg) 部間接に三ファ化ホケ常エテルエーテル(350mg)を室載で加える。現合物を同様で1時間使押する。混合物にイ

ソプロピルエーテルを放え、沈豫物を放取し、イソプロピルエーテルで洗浄し、乾燥して、7[まー(まーアミノサアゾールー4ーイル) - ま
ーとドロキシイミノアセトアミド] - 8 - ピニル
ー 3 - セフェムー 4 - カルボン酸ペンズとドリル
・ 塩酸塩(シン具性体) (220mg) (収率: 89.4
%) を得る。

HHR (OHSO-d₆, \$): 3.61. 3.92 (2H.ABq.

J=13Hs). 5.28 (1H.d.J=5Hx). 5.29 (1H.d.

J=10Hs). 5.64 (1H.d.J=17Hs). 5.87 (1H.

dd.J=5Hs. 5Hs). 5.75 (1H.dd.J=10Hs.

17Hs). 6.87 (1H.a). 5.93 (1H.a). 7.35

(13H.a). 9.70 (1H.d.J=8Hs). 12.30

(1H.fs-f)

下記化合物は上記化合物から常識により製造される。

7-[3-(3-アミノナアゾールー4-イル)-2-ヒドロキシイミノアセトアミド]-3-ビニル-3-セフェムー4-カルボン酸(シン具体体)。

東海州 9

アープもノーヨービニルーヨーセフュムーもー カルボン酸ペンズヒドリル・塩酸塩(2.27g) の塩化メナレン(12.5年)およびギ酸(230mg) **責合物中接収に三フッ化ホッ常エナルエーテル** (1.42m)を20℃で提拌しながら加える。20~30 でで1時間推拌後、反応混合物にテトラヒドロフ ラン(12.5m)を終下して加え、さらにピス(ト リメナルシリル)クレア(3.58g)を10分類選件 しながら加える。混合物にまってまってモノテア **ゾールーもーイル)ーまーアセトキシイミノアセ** ナルクロリド・塩酸塩(シン共住体)(1. ŠBg) も5℃で1時間提拌しながら加える。反応組合物 に塩化ナトリウム飽和水溶液(25ml)を加えた 後、5℃で10分間度押する。生成する比較を維取 して塩化ナトリウム色和水溶液で洗浄し、乾燥し て、1-[2-(2-アミノテアソールームーイ **ル)ーネーアセトキシイミノアセトアミド)ー3** ーピニルー3ーセフェムーも一カルボン酸・塩酸 塩(シン共性体)(3.53g)(収率:91.9%)を

₩ ŏ.

HHR (DHSO-d₈, 6): 2.22 (3H.s). 3.59, 3.90 (2H.ABQ.J=15Hz), 5.26 (1H.d.J=5Hz). 5.32 (1H.d.J=11Hz), 5.59 (1H.d.J=17Hz). 5.80 (1H.dd.J=5Hz, 8Hz), 6.92 (1H.dd. J=11Hz, 17Hz), 7.14 (1H.z), 9.94 (1H.d.J=8Hz).

A M (710

マー【2ー(2ーアミノアアゾールーもーイル)ー2ーアセトキシイミノアセトアミド】ー3ーピニルー3ーセフェムー4ーカルボン酸・塩酸塩(シン具性体)(5.30g)のメタノール(10ml)中盤満液に液硫酸(980mg)およびメタノール(5ml)混合物を摘下して加える。混合物を23~24でで30分類提伸した後、5でにまで治却する。反応混合物を冷皮酸水需ナトリウム(2.52g)の水(30ml)および酢酸エテル(30ml)混合物中に住ぐ。水溶液を炭酸水需ナトリウム類和水溶液(3.5ml)でpB5.0に調整し、減過して少量の不溶物物を加去し、減圧下にメタノールおよび酢酸エテ

ルを目会する。生成する故殿物を放取し、冷水で洗浄して、アー[2-(2-アミノテアソールー4-イル)-2-ヒドロャシイミノアセトアミド]-3-ピニル-3-セフェムー4-カルボン酸(シン男性体)(3.40g)(収率:93.1%)を得る。

IR (xye-b) : 3300. 1780, 1660, 1605. 1540 cm⁻¹

> 特許出關人 蘇釈漢品工書推文会社 (2.5%) 代理人 分理士 青 本 高 (安全)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.